CURABLE EPOXIDE COMPOSITIONS

Publication number: JP50151996 (A)
Publication date: 1975-12-06

Inventor(s): Applicant(s): Classification:

- international:

C07C25/18; C07F9/68; C07F9/90; C08F236/16; C08G59/00; C08G59/68; C08G65/10; C08G77/38; C08G85/00; C08J3/24; C08J3/28; C08J3/24; C08K5/19; C08K5/55; C08K5/59; C08K65/59; C08K65/59; C08L61/00; C08L61/06; C08L63/00; C09D163/00; C09D183/00; H05K5/06; C07C25/00; C07F9/00; C08F236/00; C08G59/00; C08G65/00; C08G77/00; C08G85/00; C08J3/24; C08J3/28; C08J5/24; C08K5/00; C08L61/00; C08L63/00; C09D163/00; C09D183/00; H05K5/06; (IPC1-7): B29D3/02; C08G559/68; C08J5/24; C09D3/58; C09D5/00; G03F7/02

- European:

C07F9/68; C07F9/90B; C08G59/68; C08G65/10P; C08G85/00;

C08L61/00; C08L61/06; C07C149/46; C07C149/46;

C08F236/16IDT

Application number: JP19750052110 19750501 Priority number(s): US19740466375 19740502

Abstract not available for JP 50151996 (A)

Abstract of corresponding document: GB 1516351 (A)

1516351 Epoxy resin photo-sensitive materials GENERAL ELECTRIC CO 16 April 1975 [2 May 1974] 15704/75 Heading G2C [Also in Divisions B5 and C3] Photo-resists are prepared by imagewise exposure of coatings comprising (I) an epoxy resin and (II) an aromatic halonium salt capable of curing I by release of Lewis acid catalysts when exposed to radiant energy. Examples of II are diphenyliodinium-tetrafluoroborate, -hexafluorophosphate, -hexafluoroantimonate and -hexafluoroarsenate. The composition may contain a pigment and after imagewise exposure is developed with isopropanol.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

Also published as:

JP52014277 (B)
JP887186 (C)
GB1516351 (A)
GB1516352 (A)
FR2269552 (A1)

more >2



(2,000円)

٠,,

医先衛斯明郡 植尤 己

優先権主張出願

アメリカ合衆国 出願国 1974年 5月 2日 出願日 466,375 出願番号第

(特許法第38条ただし書)(A) の規定による特許出願)(A)

特許庁長官

年 月 昭和 50. 5. 1

1. 発明の名称 コウ カ カノウ ソセイ ブツ

セイソウホウオウ 硬化可能な組成物とその製造方法

2. 特許請求の範囲に記載された発明の数 3

3. 発 明 者 アメリカ合衆国、ニューヨーク州、エルノラ、 住 所

カールトン・ロード、アール・ディ・1 (番地なし)

氏 名 ジェームス・ヴィンセント・クリベロ

4. 特許出願人

住 所 アメリカ合衆国、12305、ニューヨーク州、

スケネクタデイ、リバーロード、1番

名称セネラル・エレクトリック・カンパニイ アントン・ジェー・ウイリイ

代表者

アメリカ合衆国 国籍

5. 代理人

住 所 107 東京都港区赤坂1丁目11番41号 第1典和ピル 電話(582) 0371

氏 名 (7630) 生 沼 德

6. 添附書類の目録

(1) 明細書

(2) 優先権証明書及びその訳文

(3) 委任状及びその訳文

各1通

(4) 願書副本 (5) 出顧審直請求舊

1通 11 150 5.

1通

各1通(追完)

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-151996

昭 50. (1975) 12 6 43公開日

②特願昭 50 - 52110

(22)出願日 昭50. (1975) 5.

審査請求 有

(全9頁)

广内整理番号 6737 48

7311 45

6660 48

6537 45 6683 37

52日本分類

26(5)K21 26(5)A21 25(5)J/2 24(3)B813 24(3)D62

(51) Int. C12

COSG 59/6811 B29D 3/02 C081 5/24

3/58 CO9D

CO9D 5/00

C103F 7/0.2

明

/. 発明の名称

硬化可能な組成物とその製造方法

2. 特許請求の範囲

/ (A) 重合によつて一層高分子量の状態に転 化し得るエポキシ樹脂 および (B) 放射エネルギー 化暴露されるとルイス酸触媒を遊離することによ つて前記エポキシ樹脂の硬化を引起し得る有効量 の放射線感受性芳香族ハロニウム塩の両成分から 成る硬化可能な組成物。

2. 前記第/項記載の組成物を用いた印刷イン ۰ ‡

3. (1)(A)エポキシ樹脂および(B)放射エネル ギーに暴露されるとルイス酸触媒を遊離すること によつて前記エポキシ樹脂の硬化を引起し得る有 効量の放射線感受性芳香族ハロニウム塩の両成分 から成る混合物を調製し、次いで(2)前記混合物を 放射エネルギーに暴露して前記エポキシ樹脂の硬 化を達成するととを特徴とする、エポキシ樹脂の 陽イオン重合方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は放射エネルギーへの暴露によつで 硬化させ得るエポキン樹脂組成物に関するもので ある。

エポキシ樹脂は高性能材料を要求する各種 の用途において広く使用されてきた。 かかるエ ポキシ樹脂の硬化は、一般に、活性アミン含有化 合物またはカルボン酸無水物を樹脂中へ混入する という二重包装方式に基づいて達成できる。 し かるに、かかる方式は成分の完全な混合を必要と する上、硬化時間が数時間にもわたり得る。

他方、単一包装方式によつてエポキシ樹脂を 硬化させるために使用し得る別の触媒は、ルイス 酸をアミン錯体(たとえば三フッ化ホウ素・モノ エチルアミン)の形で使用することに基づいてい る。 加熱によつてルイス酸が遊離されると/~ 8時間以内に硬化が起るが、そのためには160°C 以上の温度が要求されることもある。 その結果、 かかる単一包装型のエポキシ樹脂組成物は精巧な 電子部品のどとく熱に敏感な装置を被覆するため

10

20

には使用できない。 また、沸点の低いエポキシ 単量体も硬化時に蒸発による損失があるから使用 できない。

ところで、シュレジンガー (Schlesinger)の 米国特許第 3703296 号によつて示されるごとく、 ある種の感光性芳香族ジアゾニウム塩を使用して もエポキシ樹脂を硬化させることができるo 光 分解を受けた場合、かかる芳香族ジアゾニウム塩 はルイス酸触媒をその場で遊離し得るから、エポ キシ樹脂の迅速な重合が開始することになる。 このような単一包装型のエポキシ樹脂混合物は迅 速に硬化する組成物を与え得るとは言え、混合物 の貯蔵に際しての暗黒中における硬化を最少にす るため安定剤を使用しなければならない。 しか るに、かかる対策を講じたにせよ、光が当らなく ても混合物のゲル化は起り得る。 その上、紫外 線硬化の際には窒素が放出されるため、被膜の欠 陥も生じ得る。 更に、一般的に言えば、ジアゾ ニウム塩は熱的に不安定であつて無制御分解を起 す可能性があるから、かかる物質の使用は危険で

で表わされる化合物が包含される。 式中、Rは /価の芳香族有機基、R¹は2価の芳香族有機基、 Xはハロゲン原子たとえばI、Br、C1 など、M は金属または半金属、そしてQはハロゲン原子た とえばC1、F、Br、Iなどである。 または はのまたは2の整数かつbはのまたは/の原子価に等 もつて、和(a+b)は2またはXの原子価に等 しく、cはdーeに等しく、eはMの原子価に等 しい2~7の整数であり、そしてdはeよりも大 きい8までの整数である。

Rによつて表わされる基は 6~20 個の炭素原子を有する互いに同一ないし相異なる芳香族炭素環式または複素環式基であつて、それらは C(1~8)アルキル基、ニトロ基、塩素原子などの中から選ばれた/ 価の基/~4 個で置換されていてもよい。 更に 詳しく言えば、Rはフェニル基、クロルフェニル基、ニトロフェニル基、メトキシフェニル基、ピリシル基などである。 R¹によつて表わされる基

もある。

さて本発明は、式

$$\left[\left(\bigcirc\right)_{2}\right]^{+}\left[_{BF_{4}}\right]^{-}$$

で表わされる化合物のととき放射性感受性の芳香・族ハロニウム塩をエポキシ樹脂中に混入すれば、放射線によつて硬化可能な単一包装型の組成物が得られるという発見に基づいている。 こうして得られた組成物は、環境温度下における貯蔵中の硬化を最少にするための安定剤を必要としないばかりでなく、ジアゾニウム塩を用いた組成物に見られる上記のどとき欠点を全て解決するものである。

本発明の硬化可能な組成物を製造するために 使用し得る放射線感受性の芳香族ハロニウム塩の 中には、式

$$\left[\left(R \right)_{a} \left(R^{1} \right)_{b} X \right]_{c}^{+} \left[MQ_{d} \right]^{-\left(d-e \right)}$$
(1)

などのごとき2価の基である。 Mによつて表わされる金属または半金属は、遷移金属たとえば Sb、Fe、Sn、Bi、Al、Ga、In、Ti、Zr、Sc、V、Cr、Mn、Cs、 希土類元素すなわちランタニド(たとえばCd、Pr、Nd など)およびアクチニド(たとえばTh、Pa、U、Np など)並びに半金属たとえばB、P、As などである。 $[MQ_d]^{-(d-e)}$ によつて表わされる錯降イオンはたとえば BF_4 、 PF_6 、 AsF_6 、 SbF_6 、 $FeCl_4$ 、 $SnCl_6$ 、 $SbCl_6$ 、 $BiCl_5$ で なで

式(1)によつて包括されるハロニウム塩として は、たとえば、

2(

10

は

1:

10

15

20

が挙げられる。

なお、式(1)のハロニウム塩は公知のものであ つて、オー・エー・プチチュナ、エム・イー・プ デスウァ等(O.A.Ptitsyna, M.E.Pudecva, et al.)の論文(Dokl.Acad.Nauk.SSSR, //63,383,/965;Dokl.Chem.,/63,67/,

ル)とエピクロルヒドリンとの反応または低分子 量のフェノールホルムアルデヒド樹脂(ノボラック樹脂)とエピクロルヒドリンとの反応になって、 得られるエポキシ樹脂を単独で使用したり、を含むして、 は反応性希釈剤としてといてきる。 と共に使用したりすることができる。 エニルグリシジルエーテル、ソジオキシド、ロへ キセクロリンジルキャングリルとは、 シタクリル酸グリンテルなどのとしまった、 リルグリシジルエーテルなどのできる。 東調整剤として添加することもできる。

更に、かかるエポキシ樹脂の範囲はエポキシ末端基またはエポキシ側基を含有する重合体をも包含するように拡張することができる。 その実例は共重合成分の / つとしてアクリル酸グリシジルまたはメタクリル酸グリシジルを含有するビニル共重合体である。 上記の触媒によつて硬化を起し得るその他のエポキシ基含有重合体としては、エポキシ・シロキサン樹脂、エポキシ・ポリウレ

エム・ドレクスラー、イー・エム・ギンドラー等 (F. Marshall Beringer, M. Drexler, E. M. Gindler, et al)の論文(J. Am. Chem. Soc., 75,2705,1953)中に記載された手順によつて 製造することができる。

さて本発明に従えば、(A)重合によつて一層 高分子量の状態に転化し得るエポキシ樹脂すなわ ちエポキシ単量体、エポキシ初期重合体、オキシ ラン含有有機重合体またはそれらの混合物および (B)放射エネルギーに暴露されるとルイス酸触媒 を遊離することによつて前記エポキシ樹脂の硬化 を引起し得る有効量の放射線感受性芳香族ハロニ ウム塩の両成分から成る硬化可能な組成物が提供 される。

本発明の硬化可能な組成物の記載に際して便用される「エポキシ樹脂」という術語は、/個ないし数個のエポキシ官能基を含有する任意のエポキシ単量体、二量体などの低重合体、または高重合体を包括するものである。 たとえば、ビスフェノールA (4,4'-イソプロピリデンジフェノー

タンおよびエポキシ‐ポリエステルが挙げられる。 かかる重合体はエポキシ官能基を連鎖の末端に有 するのが通例である。 なお、エポキシ - シロキ サン樹脂およびその製造方法はイー・ピー。プリ ュッデマンおよびジー・ファンガー (E.P. Plueddemann & G. Fanger) の論文 (J.Am. Chem. Soc., 8/, 632~635, /959) 中に詳し く記載されている。 また、文献中に示されてい る通り、各種の標準的な方法によつてエポキシ樹 脂を変性させることもできる。 そのためには、 たとえば米国特許第2935488、3235620、 3369055 、3379653 、33982// 、3403/99 、 3563850、3567797 および 3677995号明細書中 に記載のごとく、エポキシ樹脂をアミン、カルボ ン酸、チオール、フェノール、アルコールなどと 反応させればよい。 本発明の実施に際して使用 し得るエポキシ樹脂の上記以外の実例に関しては、 エンサイクロペディア・オブ・ポリマー・サイエ ンス・アンド・テクノロジー (Encyclopedib of

Polymer Science and Technology) 第6巻(イン

15

20

10

15

ターサイエンス・パブリッシ<u>ャー</u>ズ社、ニューヨ ーク、 /967 年) の 209~27/ 頁を参照されたい。

本発明の硬化可能な組成物を製造するためには、エポキシ樹脂(以後はエポキシ単量合体、またはアン含有有機重合体を有効はそれらの混合物を強とするものとする)をうしてのののではよい。 このではよい。 このではな組成物である。 このでは、アルカのは、アルカカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのは、アルカのでは、アルカののでは、アルカのでは、アル

エポキシ樹脂に対するハロニウム塩の混和性に応じ、ハロニウム塩をニトロメタンやアセトニトリルなどの有機溶剤中に溶解または分散させてから混入してもよい。 エポキシ樹脂が固体である場合、混入は乾式混練りまたは溶融混合によつて達成できる。 なお、式

脂に対するハロニウム塩の割合は広範囲に変わり得ることが判明した。 たとえば、硬化可能な組成物の全重量を基礎としての・/~/5(重量) *のハロニウム塩を使用した場合、有効な結果が達成される。 とは言え、エポキシ樹脂の性質、放射線の強度、所望の硬化時間などの因子に応じ、それ以上またはそれ以下の量を使用することもできる。

本発明の硬化可能な組成物は、エポキシ樹脂/00部当り/00部までの量ならば、無機充填剤、染料、顔料、増量剤、粘度調整剤、加工助剤、紫外線遮断剤などのごとき不活性成分をも含有し得る。 また、本発明の硬化可能な組成物は金属、ゴム、プラスチック、成形品やフィルム、紙、木材、ガラス布、コンクリート、セラミックなどのごとき基体に塗布することができる。

本発明の硬化可能な組成物が使用できる用途 としては、たとえば、保護用、装飾用および絶縁 用塗料、注封材料、印刷インキ、シーラント、接 着剤、フォトレジスト、電線絶縁物、織物被覆、 $(R)_a(R^1)_bX)^+(Q')$

で表わされるハロニウム塩および式

M'(MQ)

で表わされるルイス酸塩を別個または同時に混入することによつてハロニウム塩をその場で調製することも有効であると判明した。 上記式中、R、R¹、X、a および b は前記に定義された通り、そしてQ'は Cl^- 、 Br^- 、 F^- 、 I^- 、 HSO_4^- 、 $CH_3SO_4^-$ 、 NO_3^- などのごとき陰イオンである。また、[MQ] は前記に定義された通り、そしてM'は Na^+ 、 K^+ 、 Li^+ 、 Ca^{++} 、 Mg^{++} 、 Fe^{++} 、 Ni^{++} 、 Co^{++} 、 Zn^{++} などのごとき金属陽イオンあるいはアンモニウム基、ピリジニウム基などのごとき有機陽イオンである。 M'[MQ]の実例としては、 $NaBF_4$ 、 $KAsF_6$ 、 $NaSbF_6$ および KPF_6 が挙げられる。

経験によれば、活性化を受ける以前のハロニウム塩が実質的に不活性である限り、エポキシ樹

印刷用版面などが挙げられる。

本発明の硬化可能な組成物の硬化を達成する ためには、ハロニウム塩を活性化してルイス酸触 媒を遊離させればよい。 ハロニウム塩の活性化 は組成物を150~250 Cの範囲内の温度に加熱す ることによつて達成できる。 とは言え、組成物 を電子ピームや紫外線のごとき放射エネルギーに 暴露することによつて硬化を達成する方が好まし 電子ビームによる硬化は約100~1000 kV の加速電圧の下で実施できる。 しかしながら、 1849 ~ 4000 Å の波長および少なくとも5000 ~80000 pW/cml の強度を有する紫外線の照射に よつて組成物を硬化させる方が好ましい。 かか る紫外線を発生させるために便用される光源は、 /~50個の紫外線ランプすなわちキセノン放電 灯、金属ハロゲン化物放電灯、金属アーク灯(た とえば数mHgから約10気圧までの動作圧力を有 する低圧、中圧および高圧水銀アーク灯)などか ら成り得る。 かかるランプは約 1849 ~ 4000 A.好ましくは 2400 ~ 4000 A.の波長の光を透過。

し得る管球を有していなければならないが、その 管球は石英たとえばスペクトロシル (Spectrocil)、パイレックス(Pyrex)などから成り得るo 紫外線を得るために使用し得る典型的なランプと しては、たとえば、GEH3T7ランプやハノヴィ ア (Hanovia) 450 W ランプのごとき中圧水銀ア - ク灯が挙げられる。 また、各種ランプの併用 によつて硬化を実施してもよく、それらのランプ の一部ないし全部を不活性雰囲気中で動作させる ことも可能である。 紫外線ランプを使用した場 合、基体上の放射線束が少なくとも 0.0/ ワット /平方インチであれば、エポキシ樹脂を / ~ 20 秒以内に硬化させることができる。 その結果、 たとえば、100~600 フィート/分の速度で巻取 られるエポキシ被覆帯鋼の硬化を連続的に実施す ることも可能である。 かかる帯鋼を所定の幅に 切断すれば、変圧器用の成層鉄心などとして使用 できる。 更にまた、熱と光との併用によつて組 成物を硬化させてもよい。 - かかる併用は全硬化 時間を短縮するのに役立ち得るo

れた。 なお、純粋な塩は 228~229 Cの融点を 有していた。

テトラフルオロホウ酸ジフェニルヨードニウム 0.05 部を少量のアセトニトリルに溶解し、それからとうして得られた溶液を5 部の4 - ビニルンクロヘキセンジオキシド中に混入することにより、硬化可能な組成物が調製された。

当業者が本発明を一層良く実施し得るよう、 以下に実施例が示される。 これらの実施例は本 発明の実施を例証するためのものであつて、本発 明の範囲を制限するものではない。 なお、実施 例中においては重量部が使用される。 実施例 /

無水酢酸 100 ml およびベンゼン 90 ml の中に ヨー化カリウム 100 g を懸濁させた懸濁液に無水酢酸約 100 ml との冷却溶液が添加された。 添加中、混合物は攪拌されかつ5 応混 行物は窒温に戻され、それから 48 時間にわたつて攪拌された。 灰いで、400 ml の蒸留水が添加された。 反応混合物の水相をジェチルエーテルで3 回にわたつて抽出する とにより、未反応の有機物質が除去された。 その後、反応混合物の水相に塩化・フェールで3 での結晶性生成物が生成したところ、淡黄色の結晶性生成物が生成 したところ、淡黄色の結晶性生成物が生成 したいフェニルョードニウムが 48 の収率で得ら

とうして得られた硬化可能な組成物の粘度は、 最初、25 ℃で約6センチポイズであることが判 明した。 その値は通常の室内照明下で数ケ月に わたり放置した後にも実質的に変化しなかつた。

かかる硬化可能な組成物の一部が帯鋼上に厚さ 0./ミルの被膜として塗布された。 処理後の帯鋼表面を 2.インチ離れた GE H3T7 ランプからの紫外線に / 5 秒間だけ暴露したところ、透明な不粘着性被膜が形成された。 かかる被膜には気泡やその他の欠陥が全く見られなかつた。

次に、1970年版ASTM規格年鑑第17分冊(11月)の322頁に示されたIFT試験すなわちASTMD971-50「水に対する油の界面張力」に従つて被膜の加水分解安定性を測定するため、上記のことくにして処理された帯鋼が10C炭化水素油中に120℃で48時間にわたり浸漬された、 敬初、油の界面張力示度は約39.0ダイン/cmであつた。 試験後、油は38ダイン/cmの界面張力を示した。 なお、かかる試験に合格するためには少なくとも30ダイン/cmの示度が要求され

٠.

10

15

21

5

10

1 5

20

る。

実施例 2

実施例/の場合と同じ手順に従い、塩化ジフ ェニルヨードニウムを用いて芳香族ハロニウム塩 が調製された。 ただしこの場合には、テトラフ ルオロホウ酸の代りに 25 20060 あヘキサフル オロリン酸が使用された。 その結果、139~ /4/ ℃の融点を有するヘキサフルオロリン酸ジフ ェニルヨードニウムが74%の収率で得られた。

実施例/の場合と同じ手順に従つて硬化可能 た組成物が調製された。 通常の大気条件下で長 期間にわたり放置した際の粘度変化に耐え得ると いら点では同等の結果が得られた。 また、IFT 値も満足すべきものであつた。

実施例 3

4 - ビニルシクロヘキセンジオキシドとノボ ラック-エポキシ樹脂との40:60溶液を用意し、 そして少量のニトロメタンに溶解された2(重量)るのテトラフルオロボウ酸ジフェニルヨードニ ウムを添加することにより、硬化可能な組成物が

調製されたo

かかる硬化可能な組成物がガラス板上に塗布 された。 次いで、マスクの使用によつて処理済 みのガラス板が被覆された。 / 5分間にわたつ て GE H3T7 ランプで照射した後、ガラス板をイ ソプロパノールで洗浄したところ、照射を受けな かつた部分の組成物が完全に除去されてマスクの 陰画像が形成された。 基体として鋼板を使用し ながら同じ操作を繰返せば、印刷用版面の製作に とつて有用な製品が得られる。

実施例 4

4 - ビニルシクロヘキセンジオキシドおよび 約3(重量)ののハロニウム塩を使用しながら、 実施例 / の場合と同じ手順に従つて各種の硬化可 能な組成物が調製された。 かかる硬化可能な組 成物をガラス板上に塗布し、それから4インチ離 れたGE H3T7 ランプの下で硬化させたところ、 種々の硬化時間が見られた。 下記の表には、使 用されたハロニウム塩、その融点および硬化時間 が示されている。

融 点(で)

硬化時間 (分)

	陽イオン	陰イオン		
I	□ I +	BF ₄	/36	0.5
0 .		PF ₆	138 ~ 141	0.5
Ш		SbF ₆	57~ 58 (不純)	0.5
IV	○ I + - ○ OCH3	BF 4	96 ~ 100	/
V	CH ₃ — CH ₃	BF ₄	95 ~ 100	0.5
VI	. (O)—I+ —(O) NO ₂	BF-	/33 ~ /35	,

•) 3 あのハロニウム塩を含有する厚さ2 ミルの被腹が4 インチ離れた GE H3T7 ランプの下で硬化するのに要した時間。

1(

1!

実施例 5

リモネンジオキシド / O タ に塩化ジフェニル ヨードニウム O .32 タ および ヘキサフルオロヒ素 酸ナトリウム O .2/ タ が添加された。 かかる混 合物を 5 O でで 2 O 分間にわたり加熱することに よつて複分解が違成された。 塩を沈殿させた後、 透明な上層液が吸引された。 こうして感光性を 与えられたエポキシ化合物が帯鋼上に厚さ 2 ミル の被膜として塗布され、それから前回と同様にして紫外線に暴露された。 3 O 秒で硬化が起つた。 その結果、帯鋼に対して良好な付着力を有する強 靱な被膜が得られた。

実施例 6

テトラフルオロホウ酸ジフェニルヨードニウム3 部が微粉状に磨砕され、それからライヒホルド(Reichhold)社製のエポトゥーフ(Epotuf)37 - 834 粉末塗装用樹脂 97 部と共に 30 分間にわたつて混転された。 次いで、かかる粉末混合物を GEMA / 77 型スプレーガンの使用により 3 インチ× 5 インチの鋼板試料上に静電吹付けしたと

硬化させられた。 こうして得られた剛性の複合 物は回路板として有用である。

更にまた、上記のエポキシ樹脂がガラス粗糸に含浸させられた。 処理済みのガラス粗糸が直径3インチのドラム上に約5ミルの厚さで巻き付けられた。 次いで、かかるドラムが3インチ離れたGE H3T7 ランプの下で5分間にわたり回転させられた。 なお、ランプの強度を測定したところ、約200ワット/平方インチであつた。 その後、巻線をドラムから分離したところ、それは剛性であつて完全に硬化していた。 かかる硬化巻線の典型的な用途としては導線用の巻枠が挙げられる。

実施例 8

グリシジルアリルエーテル / 4.5 9 (0.25 モル)、 t - ブチルカテコール / 0 呼および塩化白金酸のオクチルアルコール溶液 3 滴から成る混合物が調製された。 かかる反応混合物が水浴中で 50 ℃に加熱され、それから 0.89 (重量) 9 の Si - H基を含有するジメチルポリシロキサン樹

とろ、厚さ2ミルの被膜が形成された。 その後、 試料を短時間だけ / 50 ℃ に加熱することによつて 粉末が融合させられ、それからまだ熱い内に3イ ンチ離れた GE H3T7 ランプで照射された。 そ の結果、30 秒で硬化試料が得られた。 実施例 7

テトラフルオロホウ酸ジ・ o - トリルヨード ニウム 3 部が 3 . 4 - エポキシシクロヘキサンカル ボン酸 (3 . 4 - エポキシシクロヘキシル)メチル 97 部に添加された。 かかるエポキシ樹脂が / インチのガラス織物テープに含浸させられた。 かかるテープを直径 4 インチのドラム上に 2 回巻 き付けた後、4 インチ離れた GE H 3 T 7 ランプの 下で 2 分間にわたりドラムを回転させたところ。 テープは硬化して剛性のガラスバンドとなつた。 こうして得られたバンドは電動機や発電機における結束バンドとして使用できる。

また、上記のエポキシ樹脂がガラス布に含浸させられた。 6インチ×6インチのガラス布2 枚が互いに重ね合わされ、そして各面/分間ずつ

脂 13.0 g が滴下漏斗を通して滴下された。 直 ちに発熱反応が起つて温度が 65 ℃ に上昇した。 反応はこの温度において円滑に進行し、そして透 明な樹脂が得られた。

少量の塩化メチレンに溶解されたテトラフルオロホウ酸 4・メトキンジフェニルヨードエウム 3 部が上記のシリコーン・エポキシ樹脂 97 部に 添加された。 こうして感光性を与えられた樹脂が鋼板上に厚さ 2 ミルの被膜として塗布され、それからのでは 10~15 秒以内に不粘 着性となつた。 チキソトロピーを示す混合物を 得るため、少量のシリカが上記の感光性樹脂に添加され、それから同様にして硬化させられた。 その結果、強靭なゴム状の被膜が得られた。 実施例 9

テトラフルオロホウ酸 4 - メトキシジフェニルヨードニウム 3 部を 4 - ビニルシクロヘキセンジオキシド 20 部に溶解した溶液が、 8500 の分子量および 5 (重量) 5のアクリル酸ゲリシジル

15

20

10

20

含量を有するメタクリル酸グリンジル・メタクリル酸メチル共重合体 80 部に添加された。 かかる混合物がガラス瓶内に充塡され、それからボールミル上で一晩にわたつて転がされた。 こうして得られた粘稠な溶液がガラス板上に厚さるミルの被膜としてナイフ塗布された。 かかるガラス板を6インチ離れた GE H 3 T 7 ランプで照射したところ、 10 秒で透明を硬い被膜が形成された。 この被膜は高度に架橋しているため、通常の溶剤には全て不容であつた。

実施例 /0

ヘキサフルオロヒ素酸ジフェニルヨードニウム3部が塩化メチレン6.7部に溶解され、次いでかかる溶液がアクリル酸グリシジル97部に添加された。 こうして得られた高流動性の混合物3部がアルミニウムカップ内に充塡され、それから水フィルターを介してGE H3T7ランプからの紫外線に暴露された。 硬化時間は / 5 秒であつた。硬化後の分析によれば、重合体への転化率は 9 5 あ以上であつた。 その結果、光沢のある硬質樹

メチレンに容解されたヘキサフルオロアンチモン酸シフェニルヨードニウム3部が添加され、次のでかかる溶液が十分に混合された。 こうして感光性を与えられた樹脂の一部が0.2ミルの延伸棒の使用によつて鋼板上に塗布された。 かかる鋼板が6インチ離れた GE H3T7 ランプで / 0 秒間にわたり照射された。 完全に硬化した光沢のある硬質被膜は鋼板に対して優れた付着力を有していて、アセトンでとすつても取れなかつた。

実施例 /*3*

4 - ビニルシクロヘキセンジオキンド 50 部、
/72~/78 のエポキシ当量を有するノボラック・エポキシ樹脂 40 部および n - デシルグリシジルエーテル / 0 部が十分に混合された。 かかる混合物 /00部にヘキサフルオロリン酸ジフェニルョードニウム / 部が添加され、それから触媒が溶解するまで攪拌された。 との混合物を 3 インチのパネル上に塗布し、それから 3 インチのパネル上に塗布し、それから 3 インチ 離れた 450 W中圧水銀アーク灯で照射したところ、光沢のある乾燥被膜が 3 秒で得られた。 かかる

脂が得られたo

実施例 //

4・ビニルシクロヘキセンジオキシドと3,4・エポキシシクロヘキサンカルボン酸(3,4・エポキシシクロヘキシル)メチルとの等量混合物が調製された。かかる混合物にテトラフルオカホウ酸ジフェニルヨードニウム4部が添加された。とりして感光性を与えられた樹脂の一部が、引落しナイフの使用により、レキサン(Lexan)ポリカーボネート薄板上に厚さ0.5ミルの被膜を出てで強にして20秒間にわたり硬化させたとこの被膜が形成された。との被膜は多よび耐溶剤性を付与するのに役立つた。

実施例 /2

ビスフェノールAシグリシジルエーテル 50 部と3.4-エポキシシクロヘキサンカルボン酸(3.4-エポキシシクロヘキシル)メチル 50 部と の混合物が均質になるまで攪拌され、少量の塩化

被膜は4時間にわたる沸騰水の攻撃に耐え、また アセトンでとすつても取れなかつた。

実施例 /4

リモネンジオキシド 40 9 と 2/0~240 のエポキシ当量を有する固体の多官能芳香族グリシジルエーテル / 0 9 との混合物にテトラフルオロホウ酸ジー p - トリルヨードニウム / 9 が添加された。 かかる混合物を 50 でで / 時間にわたり攪拌したところ、均質な溶液が得られた。 この溶液を 0.5 ミルの延伸捧の使用によつてガラス板上に塗布し、それから 3 インチ離れた GE H 3 T 7 ランプ (強度 200 ワット / 平方インチ) で 5 秒間だけ照射したところ、付着力のある硬質被膜が形成された。

実施例 /5

4 - ビニルシクロヘキセンジオキシド 2 部に 溶解されたテトラフルオロホウ酸 p - メトキシジフェニルヨードニウム 0 .2 部がエポキシ化ブタジェン樹脂 / 0 部に添加された。 混合後、かかる混合物が厚さ / / / 6 インチのガラス板上に厚さ /

ミルの被膜として塗布された。 このガラス板上にもり/枚のガラス板を重ね合わせた後、かかる集合体が3インチ離れたGEH3T7ランプ(強度200ワット/平方インチ)に暴露された。 暴露時間は全部で/分であつた。 その結果、ガラス板は永久的に接着された。 こうして得られたガラス積層板は自動車用の破砕防止型風防ガラスとして使用できる。

実施例 /6

/72~/78 のエポキシ当量を有する 67 (重量) * のノボラック・エポキシ樹脂、 33 (重量) * の 4・ビニルシクロヘキセンジオキシド、 0.5 (重量) * のの へ キセンジオキシド、 0.5 (重量) * のの へ キサフルオロヒ素酸ジフェニルヨードニウムから成る混合物が調製された。 かかる混合物が3 インチンチンチンの鋼板上に厚さ 0./ミルの被膜として塗布された。 処理済みの鋼板が 4 インチ離れた GE H3T7 ランプで 20 秒間にわたり照射された。 こうして得られたパネルの一部が室温下で 5 時間にわたつて塩化メチレン中に浸漬された

ードニウム塩である、前記特許 請求の範囲第 / 項記載の組成物。

2. 前記ジフェニルヨードニウム塩の錯陰イオンがテトラフルオロホウ酸イオンである、前記第/項記載の組成物。

3. 前記ジフェニルヨードニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルヨードニウムである、前記第/項記載の組成物d

4 前記ジフェニルヨードニウム塩の錯陰イオンがヘキサフルオロアンチモン酸イオンである、前配第/項記載の組成物。

5 前記ジフェニルヨードニウム塩の錯陰イオンがヘキサフルオロヒ素酸イオンである、前記第/項記載の組成物。

6. 前記芳香族ハロニウム塩がその場で調製される、前記符許請求の範囲第/項記載の組成物。

7 ルイス酸触媒源として芳香族ハロニウム 塩の混合物が使用される、前記特許請求の範囲第 /項記載の組成物。

8. 室温下で流動体の状態にある、前記特許

方、別の一部が4時間にわたつてアセトン中に浸漬された。 いずれの場合にも、これらの溶剤によつて被膜が攻撃を受けた形跡は見られなかつた。かかるパネルを160℃で1時間にわたつて焼付けした後、5 % KOH沸騰溶液中で30 分間にわたる試験が別個に行なわれた。 これらの試験後にも被膜は無傷であつて、劣化の徴候は見られなかつた。

以上の実施例は本発明の範囲内に包含される 極めて多数の硬化可能な組成物およびそれらの用 途中のほんの一部に限られているけれど、本発明 が遙かに広範囲の硬化可能な組成物およびそれら の用途を包含するものであることは了解されるは ずである。 当業者にとつてはまた、重合体主鎖 の一部あるいは側鎖としてハロニウム官能基を有 するハロニウム重合体が本発明の硬化可能な組成 物中において使用し得ることも自明であろう。

次に、本発明の実施態様を列挙すれば下記の 通りである。

/ 前記芳香族ハロニウム塩がジフェニルヨ

請求の範囲第/項記載の組成物。

9. 自由流動性粉末の状態にある、前配特許 請求の範囲第/項記載の組成物。

/O. 前記混合物が硬化に先立つて基体に強布される、前記特許請求の範囲第3項記載の方法。

// 前記エポキン樹脂の硬化が紫外線によつて達成される、前記第 / 0 項記載の方法。

/2. 前記エポキシ樹脂の硬化が電子ビームに よつて達成される、前記第 / 0 項記載の方法。

/3. 硬化後の前記エポキシ樹脂が引続いて熱処理を施される、前記特許謂求の範囲第3項記載の方法。

. /4. 前記混合物が有機溶剤の使用によつて基体に塗布される、前記第 / 0 項記載の方法。

/5. 写真像を形成させるためにマスクが使用される、前記第 / 0 項記載の方法。

/6. 前記特許請求の範囲第/項記載の組成物 で処理された基体から成る製品。

/7. ガラス繊維複合物を成す、前記第 / 6 項 記載の製品。

特許出願人ゼネラル·エレクトリック特代 組人 (7630) 生 招 植 二

10

20

5

10

.

. .

20